

3



PCT
WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM
Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation ⁷ : B65D 75/52, 83/04	A2	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/07904 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 17. Februar 2000 (17.02.00)
---	----	---

(21) Internationales Aktenzeichen: **PCT/DE99/02438**
(22) Internationales Anmeldedatum: **6. August 1999 (06.08.99)**
(30) Prioritätsdaten:
198 35 940.3 8. August 1998 (08.08.98) DE
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US):
JENAPHARM GMBH & CO. KG [DE/DE];
Otto-Schott-Strasse 15, D-07745 Jena (DE).
(72) Erfinder; und
(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): **SIMON, Udo [DE/DE];**
Virchowstrasse 16, D-90409 Nürnberg (DE).
(74) Anwälte: **HAFNER, Dieter usw.; Ostendstrasse 132, D-90482**
Nürnberg (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AU, BA, BB, BG, BR, CA, CN, CU, CZ, EE, GD, GE, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KP, KR, LC, LK, LR, LS, LT, LV, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, SL, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, ZA, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht
Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

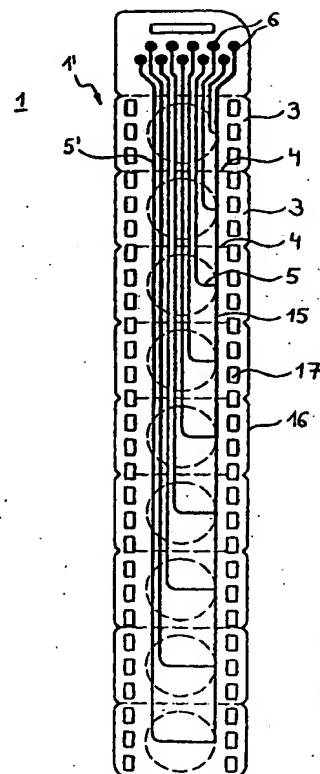
geschlossen!

(54) Title: **PACKAGING FOR MEDICAMENTS**
(54) Bezeichnung: **ARZNEIMITTELVERPACKUNG**
(57) Abstract

The invention relates to packaging for medicaments, comprising packaging sections that form individual pouches for receiving individual doses of medicaments (tablets, pills, doses of powder, doses of liquids). Said sections are made of a foil material and are arranged behind each other in a longitudinal direction and are separated from each other by means of connecting sections. The packaging sections can be separated from each other by cutting or they can be torn off manually. Conductor strips (5) are arranged in a longitudinal direction, running along the packaging sections (3) and the connecting sections (4). Said strips can be separated from each other when the separated packaging sections are cut or torn off and can be connected to an electronic device for monitoring and/or recording the exact moment of administration and/or dosing and/or management of supplies of the medicaments concerned.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft eine Arzneimittelverpackung, bestehend aus einzelne Arzneimittel-dosen (Tabletten, Pillen, Pulverdosen, Flüssigkeitsdosen) aufnehmenden, Einzeltaschen bildenden Verpackungsabschnitten, die aus Folienmaterial in Längsrichtung hintereinander liegen und durch Verbindungsabschnitte voneinander getrennt sind, wobei die Verpackungsabschnitte durch einen Schneidvorgang voneinander abtrennbar oder manuell voneinander abreißbar sind, wobei in Längsrichtung über die Verpackungsabschnitte (3) und die Verbindungsabschnitte (4) verlaufende Leiterbahnabschnitte (5) angeordnet sind, die beim Abtrennen der Verpackungsabschnitte (3) voneinander schneiden oder Abreißen durchtrennbar sind und über Kontaktbereiche (6) mit einer elektronischen Vorrichtung (11) zur Überwachung und/oder Aufzeichnung der zeitlich korrekten Einnahme und/oder Dosierung und/oder der Vorratshaltung der Arzneimittel verbindbar sind.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LÜ	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbajdschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

Arzneimittelverpackung

BESCHREIBUNG

5

Die Erfindung betrifft eine Arzneimittelverpackung mit den weiteren Merkmalen des Oberbegriffes des Patentanspruches 1.

10

Als Stand der Technik sind Arzneimittelverpackungen in Form von Blisterpackungen bekannt, bei denen einzelne Arzneimitteldosen, nämlich Tabletten- oder Pulver- oder auch Cremedosen, in Einzeltaschen bildenden Verpackungsabschnitten untergebracht sind, die in Längsrichtung hintereinander liegen und durch Verbindungsabschnitte voneinander getrennt sind, wobei die Verpackungsabschnitte durch einen Schneidvorgang voneinander abtrennbar oder manuell voneinander abreißbar sind. Der Verbraucher der Arzneimittel hat die Möglich-

15

keit, einzelne Verpackungsabschnitte abzutrennen oder abzuschneiden. Die Verpackungsabschnitte bleiben zunächst noch geschlossen, bis sich der Verbraucher zu einer Einnahme des in der Verpackung befindlichen Arzneimittels entschließt.

20

Als weiterer Stand der Technik sind Blisterverpackungen bekannt, die mit elektrischen Leiterbahnen auf der perforierbaren Folienseite versehen sind, um ein elektrisches Entnahmesignal für einen daran angeschlossenen Computer zu erzeugen, wenn die Pillen aus dem Blister herausgedrückt werden, wobei die über den Durchdrckbereich geführte Leiterbahn perforiert wird.

25

Dies bedeutet, daß im Moment der elektronischen Signalerzeugung die Pille bzw. Arzneimitteldosis unverpackt vorliegt und sogleich eingenommen werden muß, um durch äußere Einflüsse nicht Schaden zu nehmen.

30

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, eine Arzneimittelverpackung mit den Merkmalen des Oberbegriffs des Anspruches 1 derart weiterzubilden, daß der diese Verpackung benutzende Verbraucher in den Genuß einer die Einnahme unterstützenden elektronischen Vorrichtung zur Überwachung oder Aufzeichnung der zeitlich korrekten Einnahme und/oder der Dosierung oder Vorratshaltung kommt, ohne daß die Arzneimittel sogleich eingenommen wer-

den müssen. Diese Aufgabe wird durch die kennzeichnenden Merkmale des Anspruches 1 gelöst, vorteilhafte Weiterbildungen der Arzneimittelverpackung ergeben sich aus den Unteransprüchen.

- 5 Als Kern der Erfindung wird es zunächst angesehen, auf einer Arzneimittelverpackung, die als langgestreckter Streifen ausgebildet ist, Leiterbahnen derart anzuordnen, daß beim Abtrennen einzelner Arzneimittel von der langgestreckten Anordnung der gesamten Arzneimittelverpackung ein Abtrennimpuls erzeugt wird, der von einer daran angeschlossenen elektronischen Vorrichtung der genannten Art verwertet werden kann. Durch diese neue Art einer
- 10 Arzneimittelverpackung hat der Patient die Möglichkeit, ein, zwei oder drei Tabletten, - sprich eine Tagesration - verpackt beispielsweise zu seiner Arbeitsstelle mitzunehmen und dort im Verlauf des Arbeitstages einzunehmen. Die elektronische Vorrichtung, die beispielsweise ein Kleincomputer oder dergleichen sein kann, registriert das Abtrennen der einzelnen oder mehreren Arzneimitteldosen von der Gesamtverpackung und kann hinsichtlich einer
- 15 Überwachung oder Aufzeichnung oder Vorratshaltung der Arzneimittel entsprechend reagieren.

- Besonders vorteilhaft ist es, wenn die Arzneimittelverpackung rollen- oder streifenartig gefaltet in einer Aufnahmekammer eines Gehäuses angeordnet ist und einzelne Arzneimitteldosen
- 20 durch eine Entnahmeöffnung des Gehäuses durch abschnittsweises Herausziehen oder Herausführen entnehmbar sind.

- Bislang sind nur Verpackungsabschnittstreifen bekannt, die im wesentlichen gerade in einem Umkarton angeordnet sind und aus diesem entnommen werden können. Gerollte, zickzack
- 25 oder meanderförmig gefaltete Arzneimittel Blister oder Folienschlauchstreifen sind nicht bekannt.

- Besonders vorteilhaft ist es, wenn im Bereich der Entnahmeöffnung eine Schneidvorrichtung angeordnet ist, dadurch wird für den Benutzer der Verpackung die Entnahme noch weiter vereinfacht, insbesondere ist durch die Schneidvorrichtung sichergestellt, daß der Schnitt genau an der vorgesehenen Stelle des Verbindungsabschnittes erfolgt und der eigentliche die Arzneimitteldosis aufnehmende Verpackungsabschnitt nicht versehentlich geöffnet wird, wodurch das Arzneimittel Schaden nehmen könnte.
- 30

Die Schneidvorrichtung kann eine einfache Messerkante umfassen, durch die der Verbindungsabschnitt sauber abtrennbar ist. Es ist aber auch möglich, ein manuell oder motorisch bewegbares Messer vorzusehen, das in

- 5 Kombination mit der Transporteinrichtung zum genau richtigen Zeitpunkt aktiviert wird und die Durchtrennung der Verbindungsstege vornimmt.

Es ist auch möglich, mit der Transport- oder Schneidvorrichtung eine Zählvorrichtung zu verbinden, um dem Benutzer eine Vorab- oder Schnellinformation zu geben, wieviele Tablet-
10 ten er beispielsweise pro Zeiteinheit oder an einem Tag aus der Verpackung entnommen hat. Insbesondere bei älteren Patienten kann dies von Vorteil sein.

Die elektronische Vorrichtung zur Überwachung oder Aufzeichnung der zeitlich korrekten Einnahme oder Dosierung oder Vorratshaltung kann in das Gehäuse integriert sein, es ist aber
15 auch möglich, das Gehäuse mit einer Sendeeinrichtung zu versehen, die mit einer elektronischen Empfangseinrichtung einer vom Gehäuse getrennten elektronischen entsprechenden Einrichtung korrespondiert und per Funk die entsprechenden Entnahmesignale übermittelt. Alternativ oder zusätzlich kann es vorteilhaft sein, wenn das Gehäuse über Anschlußmittel, beispielsweise Steckverbindungsmittel verfügt, um das Gehäuse mit Verbindungskabeln bei-
20 spielsweise an einem vorhandenen gesonderten Rechner anschließen zu können, der dann die Überwachungsfunktion übernimmt. Als Zwischenlösung ist es auch möglich, in das Gehäuse lediglich eine einfache kleinvolumige elektronische Speichervorrichtung zu integrieren, die beim Durchtrennen der Leiterbahnen in den Verbindungsabschnitten erzeugte Entnahmein-
25 formation abspeichert und über Anschlußeinrichtungen oder Funk der elektronischen Auswertevorrichtung zuführt, die dann als komplexer Rechner ausgebildet sein kann. Dadurch kann das Gehäuse kleingehalten und die Gesamtvorrichtung relativ günstig gestaltet werden, insbesondere können mehrere einfache Arzneimittelverpackungen der angesprochenen Art mit einer zentralen, komplizierten Auswertevorrichtung zusammenwirken.

30 Die nachfolgenden Unteransprüche befassen sich mit vorteilhaften Details betreffend die Arzneimittelverpackung, beispielsweise kann an der Längskante der Arzneimittelverpackung eine Perforierung vorgesehen werden, die ein sehr kontrolliertes Transportieren durch die Entnahmeöffnung in Verbindung mit einem Zahntrieb der Transporteinrichtung ermöglicht. Ferner ist es möglich, die eigentliche Arzneimittelverpackung gerollt oder streifenartig gefal-

tet in einem patronenartigen Innengehäuse anzuordnen, das dann seinerseits in das Außengehäuse eingelegt werden kann, in welchem die Sendeeinrichtung oder die elektronische Auswertevorrichtung angeordnet ist.

- 5 Die Erfindung ist anhand einer Mehrzahl von Ausführungsbeispielen in den Zeichnungsfiguren näher erläutert. Diese zeigen:

- Fig. 1 eine Unteransicht der Arzneimittelverpackung in langgestreckter Form mit darauf angebrachten Leiterbahnabschnitten,
10
- Fig. 2 eine Draufsicht der Arzneimittelverpackung gemäß Fig. 1,
- Fig. 3 eine Unteransicht der Arzneimittelverpackung in langgestreckter Form mit einer Leiterbahn,
15
- Fig. 4 die Anordnung der Arzneimittelverpackung als Rolle in einer Aufnahmekammer eines Gehäuses,
- Fig. 5 die Anordnung der Arzneimittelverpackung meanderförmig gefaltet in einer Aufnahmekammer eines Gehäuses,
20
- Fig. 6 eine schematische Darstellung eines mit einer Sendeeinrichtung versehenen Gehäuses sowie einer davon getrennten elektronischen Einrichtung,
25
- Fig. 7 eine Draufsicht einer weiteren Ausführungsform der Erfindung, bei welcher die Arzneimittelverpackung gerollt in einem patronenartigen Innengehäuse angeordnet ist,
- 30 Fig. 8 eine Schnittdarstellung entlang der Linie A - A aus Fig. 7,
- Fig. 9 eine perspektivische Ansicht eines Ausschnitts einer Schneidvorrichtung

Zunächst wird auf die Zeichnungsfiguren 1 und 2 Bezug genommen. Dabei bezeichnet Bezugsziffer 1 die Arzneimittelverpackung in ihrer Gesamtheit.

Die Arzneimittelverpackung 1 ist als Arzneimittelverpackungsstreifen 1' ausgebildet, welcher aus einzelnen Tabletten 2 aufnehmenden, Einzeltaschen bildenden Verpackungsabschnitten 3 besteht. Die Verpackungsabschnitte 3 sind in Längsrichtung hintereinander angeordnet und bestehen aus Folienmaterial, wobei sie durch Verbindungsabschnitte 4 voneinander getrennt sind. Die Verpackungsabschnitte 3 sind durch einen Schneidvorgang voneinander abtrennbar oder manuell abreißbar. Anstatt der Tabletten 2 können auch einzelne Arzneimitteldosen wie Pulver- oder Cremedosen in den Verpackungsabschnitten 3 aufbewahrt werden.

Die Verbindungsabschnitte 4 sind durch Schweißabschnitte gebildet, welche die Verpackungsabschnitte 3 ausreichend voneinander abdichten.

Die Leiterbahnen 5' weisen außerdem einen gemeinsamen Sammelleiter 15 auf, von welchem im Bereich eines jeden Verpackungsabschnittes 3 ein gesonderter Leiterbahnabschnitt 5 wegführt, der zu einem Kontaktbereich 6 geführt ist. Somit wird bei Abtrennen eines Verpackungsabschnittes 3 der entsprechende Leiterbahnabschnitt 5 durchtrennt, so daß ein entsprechender Abtrennimpuls erzeugt wird.

Die Längskante 16 des Arzneimittelverpackungsstreifens 1' weist eine Perforierung 17 auf, in welche ein Zahntrieb der Transporteinrichtung eingreift.

Die Kontaktbereiche 6 sind schließlich mit Gegenkontakten des Innengehäuses 18 verbunden, wobei am Innengehäuse 18 weitere Kontaktmittel zur Beaufschlagung von Gegenkontakten des Gehäuses 8 angebracht sind.

Auf der Unterseite des Arzneimittelverpackungsstreifens 1' (vgl. Fig. 1) sind in Längsrichtung sowohl über die Verpackungsabschnitte 3 als auch über die Verbindungsabschnitte 4 verlaufende Leiterbahnen 5' bzw. Leiterbahnabschnitte 5 angeordnet, die beim Abtrennen der einzelnen Verpackungsabschnitte 3 durch Schneiden oder Abreißen durchtrennbar sind. Beim Abtrennen des einzelnen Verpackungsabschnittes 3 von der langgestreckten Anordnung wird ein Abtrennimpuls erzeugt, der über die Kontaktbereiche 6 am Ende der Leiterbahnen 5' und mit einer daran angeschlossenen elektronischen Vorrichtung 11 verwertet wird. Damit ist eine

Überwachung und/oder Aufzeichnung der zeitlich korrekten Einnahme und/oder Dosierung und/oder der Vorratshaltung der Arzneimittel möglich.

Fig. 3 zeigt eine Unteransicht einer erfindungsgemäßen Arzneimittelverpackung in langgestreckter Form mit nur einer Leiterbahn 5'. Mit einer derartigen Ausführungsform kann eine neue Arzneimittelverpackung vor Gebrauch auf Unversehrtheit überprüft werden. Fehlt z. B. ein Verpackungsabschnitt 3 oder ist ein Verbindungsabschnitt 4 beschädigt, dann wird der Stromfluß in der Leiterbahn 5' unterbrochen bzw. gestört und der entsprechende Impuls für Unversehrtheit der Arzneimittelverpackung 1 kann nicht übertragen werden. Die Leiterbahn 5' eines geprüften und für in Ordnung befundenen Arzneimittelverpackungsstreifen 1' wird schließlich durch Abtrennen des Verpackungsabschnittes 3' unterbrochen und die Entnahmeration wird durch eine interne Zähleinheit, die mit einer Transporteinrichtung zum Transport einzelner Verpackungsabschnitte 3 verbunden ist gemessen bzw. überwacht.

Der Arzneimittelverpackungsstreifen 1' kann entsprechend Figur 4 aufgerollt in einer Aufnahmekammer 7 eines Gehäuses 8 angeordnet sein. Dabei sind die einzelnen Arzneimitteldosen oder Tabletten 2 durch eine Entnahmeöffnung 9 des Gehäuses 8 durch abschnittsweises Herausziehen oder Herausführen der Verpackungsabschnitte 3 entnehmbar.

Mit Hilfe eines Stempels 22, der die Schneidvorrichtung 19 umfaßt, kann ein Verpackungsabschnitt 3 abgetrennt werden. Der Stempel 22 kann zusätzlich eine Zählvorrichtung beinhalten. Der Arzneimittelverpackungsstreifen 1' ist innerhalb eines Innengehäuses 18 aufgerollt, wobei der Arzneimittelverpackungsstreifen 1' und das Innengehäuse 18 als auswechselbare praktische Einheit dienen.

Eine andere Anordnungsmöglichkeit des Arzneimittelverpackungsstreifens 1' zeigt Fig. 5, wobei der Arzneimittelverpackungsstreifen 1' meanderförmig in der Aufnahmekammer 7 des Gehäuses 8 gefaltet ist. Auch bei dieser Anordnungsmöglichkeit kann ein Innengehäuse vorgesehen sein, das jedoch in der Zeichnungsfigur nicht dargestellt ist.

Wie aus den Fig. 4 sowie 5 hervorgeht, ist im Bereich der Entnahmeöffnung 9 eine Schneidvorrichtung 19 zum sauberen präzisen Abtrennen der Verpackungsabschnitte 3 angeordnet. Diese Schneidvorrichtung 19 umfaßt dabei ein in Pfeilrichtung bewegbares Messer

In der in Fig. 4 dargestellten Ausführungsform wird zunächst mit Hilfe des Stempels 22 die Tablette 2 aus der sie umgebenden Folie des Verpackungsabschnitts 3 herausgedrückt und nachfolgend mit Hilfe des höher angeordneten Messers 10 der Verpackungsabschnitt 3 abgetrennt bzw. über eine wesentliche Breite abgetrennt (vgl. Beschreibung zu Fig. 9). Ein umständliches Herausdrücken der Tablette 2 aus dem kurzen Verpackungsabschnitt 3 wird dadurch vermieden.

Die Transporteinrichtung ist in den Zeichnungsfiguren nicht näher dargestellt, kann jedoch über eine bewegbare Handhabe z. B. einen Druckknopf am Gehäuse 8 manuell betätigbar sein.

Die Transporteinrichtung kann zusätzlich elektromotorisch antreibbar sein, wenn z. B. längere Verpackungsabschnitte 3 vorgesehen sind, die über eine rein manuelle Vorrichtung nicht genau genug bis zu einer bestimmten Stelle transportiert werden können.

Die Transporteinrichtung ist zweckmäßigerweise mit der Schneidvorrichtung 19 gekoppelt, so daß am Ende eines jeden abschnittsweisen Transportvorgangs ein Schneidvorgang zum Durchtrennen eines im Bereich der Entnahmeöffnung 9 liegenden Verbindungsabschnittes 4 erfolgt.

Ein Ausschnitt einer Schneidvorrichtung 19 ist in Fig. 9 dargestellt. Sie umfaßt ein Messer 10 mit einer schräg verlaufenden Messerkante 10'. Durch die schräg geformte Messerkante 10' ist es möglich, den Verbindungsabschnitt 4 nicht vollkommen zu durchtrennen, so daß der Verpackungsabschnitt 3 nicht einfach herunterfallen kann.

Der Verpackungsabschnitt kann demnach in einfacher Weise mit der Hand an der verbleibenden, schmalen Verbindungsstelle abgetrennt werden.

Fig. 6 zeigt die Arzneimittelverpackung 1 in dem Gehäuse 8 entsprechend Fig. 5, wobei an dem Gehäuse 8 eine Sendeeinrichtung 12 angebracht ist, die mit der elektronischen Empfangseinrichtung 13 der elektronischen Einrichtung 14, welche vom Gehäuse 8 getrennt ist, korrespondiert und per Funk die entsprechenden Entnahmesignale übermittelt.

Die elektronische Einrichtung 14 kann somit auch die Daten mehrerer Arzneimittelverpackungen 1 sammeln und entsprechend auswerten. Das Gehäuse 8 kann dadurch klein gehalten werden und die Gesamtvorrichtung relativ günstig ausgestaltet werden. Bei dieser Ausführungsvariante beinhaltet außerdem das Gehäuse 8 eine elektronische Speichervorrichtung, die 5 die beim Durchtrennen der Leiterbahnen 5' in den Verbindungsabschnitten 4 erzeugten Entnahmeanformationen abspeichert und über Funk der elektronischen Einrichtung 14 zuführt.

Eine weitere Ausführungsvariante der Erfindung ist in den Fig. 7 und 8 dargestellt, bei welcher die Arzneimittelverpackung 1 gerollt in einem patronenartigen Innengehäuse 18 angeordnet ist. Das Innengehäuse 18 ist wiederum in einem Gehäuse 8 angeordnet, an dessen 10 Deckel 20 eine elektronische Vorrichtung 11 angeordnet ist. Das Gehäuse 8 weist ebenfalls eine Entnahmeöffnung 9 auf. Durch diese Ausführungsvariante kann lediglich ein Dragee mit Hilfe eines integrierten Stößels ausgedrückt werden, ohne daß zusätzlicher Verpackungsmüll anfällt.

15

Der gerollte Arzneimittelverpackungsstreifen 1' bildet zusammen mit dem patronenartigen Innengehäuse 18 sowie einer Deckfolie 21 eine Liefereinheit, die lediglich in das Gehäuse 8 eingesetzt werden muß.

20 Nach vollständiger Entnahme der Medikamente kann diese Arzneimittelverpackungseinheit wieder komplett aus dem Gehäuse entnommen und eine neue Einheit kann in das Gehäuse 8 eingesetzt werden.

PATENTANSPRÜCHE

1. Arzneimittelverpackung, bestehend aus einzelne Arzneimitteldosen (Tabletten, Pillen, Pulverdosen, Flüssigkeitsdosen) aufnehmenden, Einzeltaschen bildenden Verpackungsabschnitten, die aus Folienmaterial in Längsrichtung hintereinander liegen und durch Verbindungsabschnitte voneinander getrennt sind, wobei die Verpackungsabschnitte durch einen Schneidvorgang voneinander abtrennbar oder manuell voneinander abreißbar sind,

dadurch gekennzeichnet, daß

in Längsrichtung über die Verpackungsabschnitte (3) und die Verbindungsabschnitte (4) verlaufende Leiterbahnabschnitte (5) angeordnet sind, die beim Abtrennen der Verpackungsabschnitte (3) voneinander durch Schneiden oder Abreißen durchtrennbar sind und über Kontaktbereiche (6) mit einer elektronischen Vorrichtung (11) zur Überwachung und/oder Aufzeichnung der zeitlich korrekten Einnahme und/oder Dosierung und/oder der Vorratshaltung der Arzneimittel verbindbar sind.

2. Arzneimittelverpackung nach Anspruch 1,

dadurch gekennzeichnet, daß

sie rollen- oder streifenartig gefaltet in einer Aufnahmekammer (7) eines Gehäuses (8) angeordnet ist und einzelne Arzneimitteldosen durch eine Entnahmeöffnung (9) des Gehäuses (8) durch abschnittweises Herausziehen oder Herausführen zugeordneter Verpackungsabschnitte (3) entnehmbar sind.

3. Arzneimittelverpackung nach Anspruch 2,

dadurch gekennzeichnet, daß

im Bereich der Entnahmeöffnung (9) eine Schneidvorrichtung (19) angeordnet ist.

4. Arzneimittelverpackung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet, daß

- 5 die Schneidvorrichtung (19) eine Messerkante (10') umfaßt.

5. Arzneimittelverpackung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet, daß

10

die Schneidvorrichtung (19) ein an dem Gehäuse (8) angeordnetes bewegbares Messer (10) umfaßt.

6. Arzneimittelverpackung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

15

dadurch gekennzeichnet, daß

in dem Gehäuse eine Transporteinrichtung zum Transport einzelner Verpackungsabschnitte (3) durch die Entnahmeöffnung (9) angeordnet ist.

20

7. Arzneimittelverpackung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet, daß

25

die Transporteinrichtung über eine bewegbare Handhabe am Gehäuse (8) manuell betätigbar ist.

8. Arzneimittelverpackung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

30

dadurch gekennzeichnet, daß

die Transporteinrichtung elektromotorisch antreibbar ist.

9. Arzneimittelverpackung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet, daß

- 5 die Transporteinrichtung derart mit der Schneidvorrichtung (19) gekoppelt ist, daß am Ende eines jeden abschnittswisen Transportvorganges ein Schneidvorgang zum Durchtrennen eines im Bereich der Entnahmeöffnung (3) liegenden Verbindungsabschnittes (4) erfolgt.

- 10 10. Arzneimittelverpackung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet, daß

mit der Transport- oder Schneidvorrichtung eine Zählvorrichtung verbunden ist.

15

11. Arzneimittelverpackung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet, daß

20

die elektronische Vorrichtung (11) in das Gehäuse (8) integriert ist.

12. Arzneimittelverpackung nach einem der Ansprüche ²⁻¹⁰ 1 - 10,

dadurch gekennzeichnet, daß

25

das Gehäuse (8) eine Sendeeinrichtung (12) beinhaltet, die mit einer elektronischen Empfangseinrichtung (13) einer vom Gehäuse (8) getrennten elektronischen Einrichtung (14) zur Überwachung und/oder Aufzeichnung der zeitlich konkreten Einnahme zur und/oder Dosierung und/oder Vorratshaltung von Arzneimitteln zusammenwirkt.

30

13. Arzneimittelverpackung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

gekennzeichnet durch

Anschlußmittel am Gehäuse (8) zum Anschließen von Verbindungsmitteln zur vom Gehäuse (8) getrennten oder trennbaren elektronischen Einrichtung (14).

- 5 14. Arzneimittelverpackung nach Anspruch 13,

dadurch gekennzeichnet, daß

- 10 das Gehäuse (8) eine elektronische Speichervorrichtung beinhaltet, die die beim Durchtrennen der Leiterbahnen (5') in den Verbindungsabschnitten (4) erzeugte Entnahmein-
formation abspeichert und über Anschlußeinrichtungen oder Funk der elektronischen
Einrichtung (14) zuführt.

- 15 15. Arzneimittelverpackung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet, daß

- 20 die Kontaktbereiche (6) am Ende eines Arzneimittelverpackungsstreifens (1') angeordnet sind.

16. Arzneimittelverpackung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet, daß

- 25 sie als langgestreckter Folienschlauch ausgebildet ist und die Verbindungsabschnitte (4) durch Schweißabschnitte gebildet werden.

17. Arzneimittelverpackung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

- 30 **dadurch gekennzeichnet, daß**

die Leiterbahnen (5') einen gemeinsamen Sammelleiter (15) aufweisen, von welchem im Bereich eines jeden Verpackungsabschnittes (3) ein gesonderter Leiterbahnabschnitt (5) wegführt, der zu einem Kontaktbereich (6) geführt ist.

- 5 18. Arzneimittelverpackung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet, daß

- 10 sie an mindestens einer Längskante (16) eine Perforierung (17) aufweist, in welche ein Zahntrieb der Transporteinrichtung eingreift.

19. Arzneimittelverpackung nach einem der vorhergehenden Ansprüche,

dadurch gekennzeichnet, daß

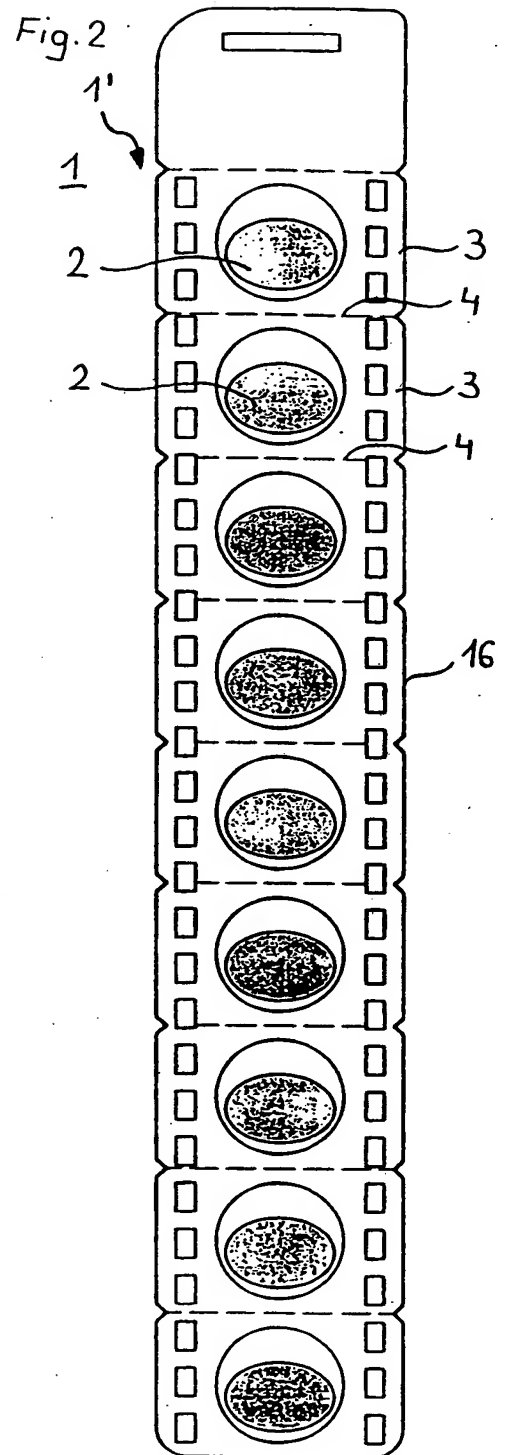
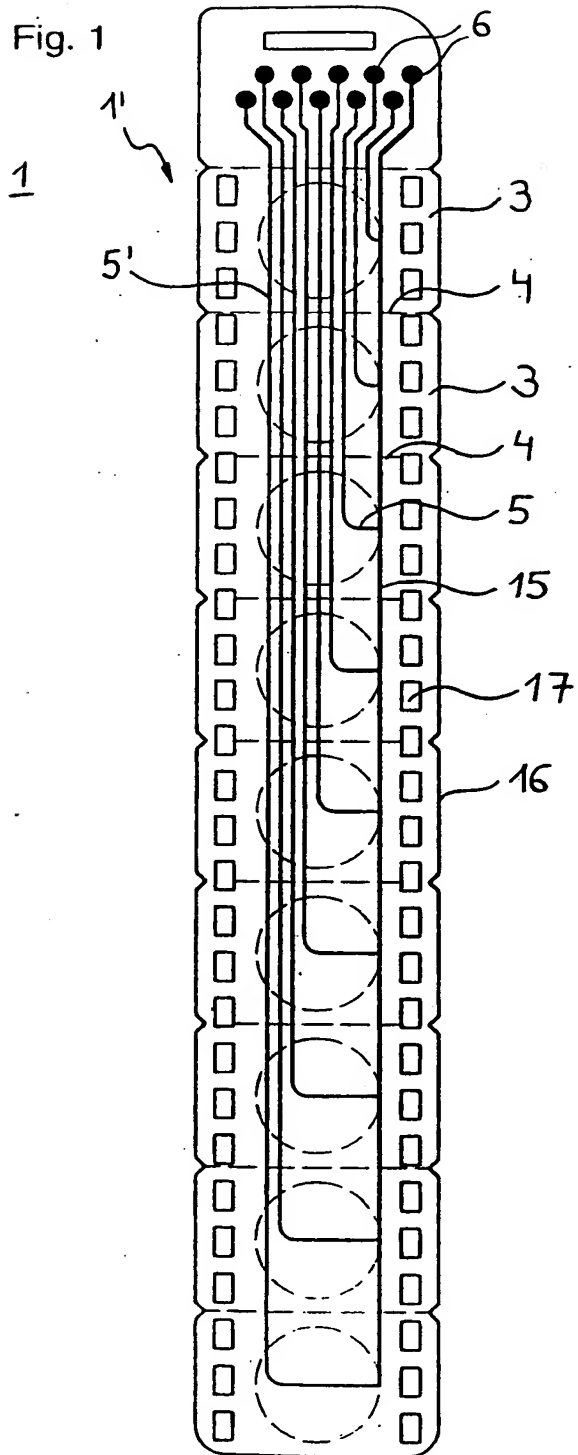
- 15 sie gerollt oder streifenartig gefaltet in einem patronenartigen Innengehäuse (18) angeordnet ist.

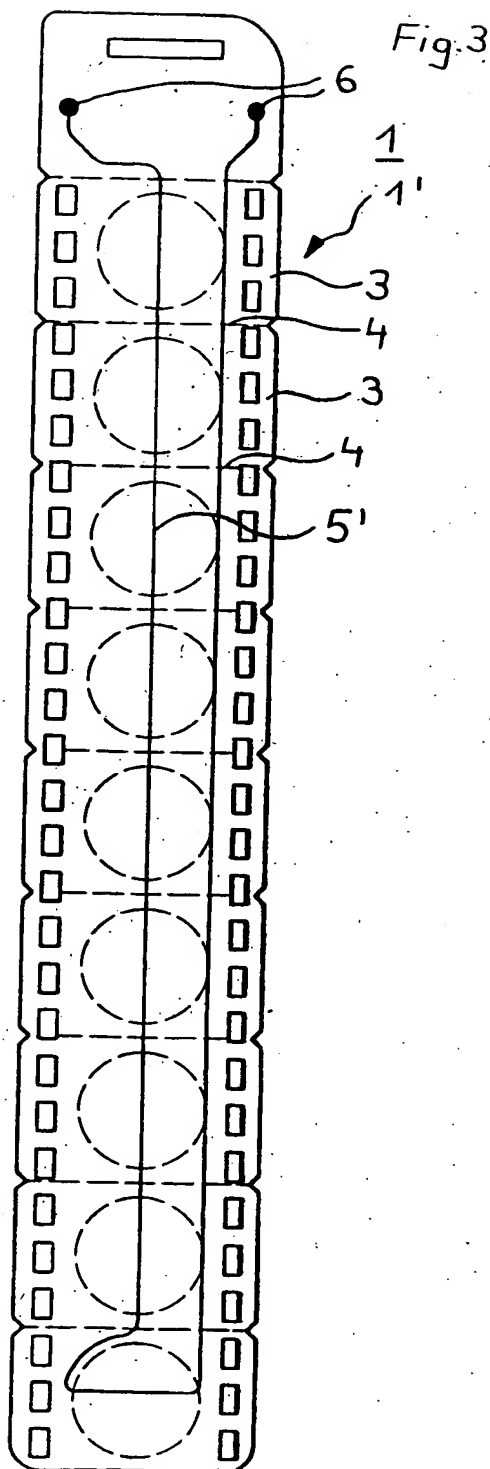
20. Arzneimittelverpackung nach Anspruch 19,

20

dadurch gekennzeichnet, daß

- 25 die Kontaktbereiche (6) mit Gegenkontakten des Innengehäuses (18) verbunden sind und das Innengehäuse (18) weitere Kontaktmittel zur Beaufschlagung von Gegenkontakten des Gehäuses (8) oder der elektronischen Vorrichtung (11) umfaßt.





3/5

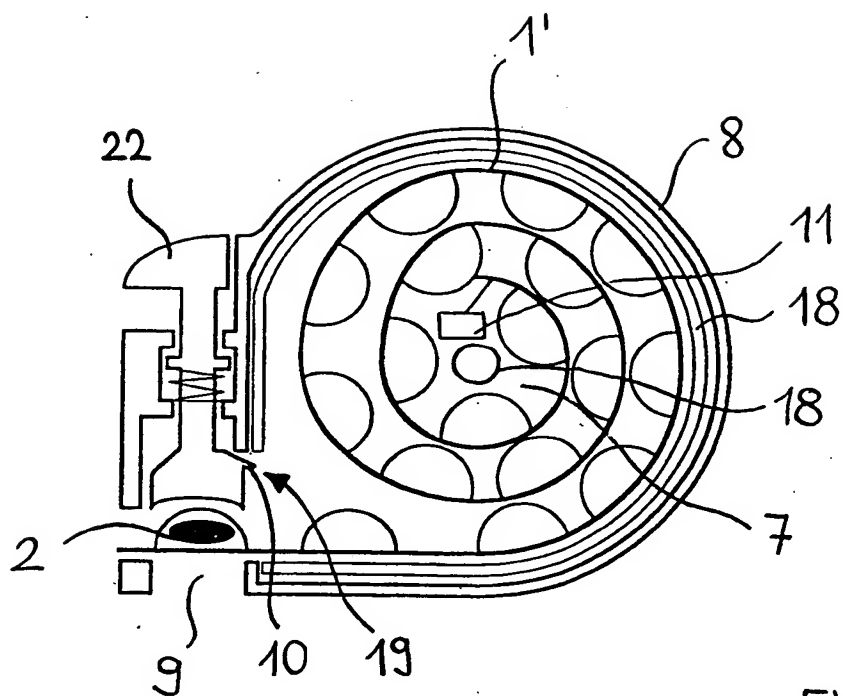


Fig. 4

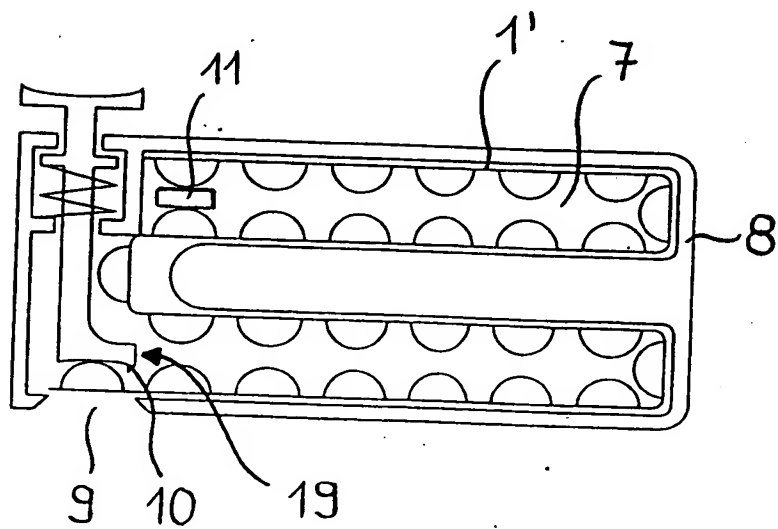


Fig. 5